PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-171578

(43) Date of publication of application: 20.06.2003

(51)Int.CI.

CO9D 1/00 B01J 21/06 B01J 35/02 B01J 37/02 CO1G 23/053 CO9D 5/00 C09K

(21)Application number: 2001-372868

(71)Applicant: SUMITOMO CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

06.12.2001

(72)Inventor: SAKATANI YOSHIAKI

KOIKE HIRONOBU ANDO HIROYUKI

(54) COATING LIQUID AND PHOTOCATALYST FUNCTIONAL PRODUCT

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a coating liquid easily recovering hydrophilicity by light irradiation even when it is polluted by a lipophilic substance and capable of forming a film having excellent mechanical strengths and to provide a photocatalyst functional product obtained by use of it.

SOLUTION: The coating liquid contains a ceramic, a non-metallic inorganic material other than the ceramic (silica, aluminum oxide, aluminum hydroxide, aluminosilicate, alkali earth metal oxide, alkali earth metal hydroxide, calcium phosphate, molecular sieves, activated carbon or hydroxide or amorphous oxide of a metal element selected from Ti, Zr, Hf, V, Nb, Ta, Cr, Mo, W, Mn, Tc, Re, Fe, Co, Ni, Ru, Rh, Pd, Os, Ir, Pt, Cu, Ag, Au, Zn, Cd, Ga, In, Tl, Ge, Sn, Pb, Bi, La, and Ce), a dispersing medium and a carboxylic acid-based compound.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-171578 (P2003-171578A)

(43)公開日 平成15年6月20日(2003.6.20)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号		FΙ				7	·-マコード(参	考)
C 0 9 D	1/00			C09D	1/00				4 G 0 4	7
B01J	21/06			B 0 1 J	21/06			M	4G06	9
	35/02				35/02			J	4 J O 3	8
	37/02	301			37/02		3 0 1	lΒ		
C01G	23/053			C01G	23/053					
			審査請求	未請求請:	•	OL	(全 6	頁)	最終頁	こ続く
(21)出願番号		特願2001-372868(P2001-372868)		(71)出願	人 000002	093				
					住友化	学工業材	朱式会社	Ė		
(22)出願日		平成13年12月6日(2001.12.		大阪府	大阪市中	北区央中	浜4	丁目 5 番33	号	
				(72)発明	者 酒谷	能彰				
					愛媛県	新居浜市	方惣開町	5番	1号 住友	化学
					工業株	式会社内	þ			
				(72)発明:	者 小池	宏信				
•		,			愛媛県	新居浜市	与惣開町	5番	1号 住友	化学
					工業株	式会社内	4			
				(74)代理.	人 100093	285				
					弁理士	久保山	」隆	(\$\)	2名)	
				I					F) 45 021-	- dele à

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 コーティング液および光触媒機能製品

(57)【要約】

【課題】 親油性物質で汚染されても光照射によって容易に親水性を回復し、かつ機械的強度に優れる膜を有する光触媒機能製品およびこのような膜を形成できるコーティング液およびそれを用いてなる光触媒機能製品を提供する。

【解決手段】 セラミックス、前記セラミックス以外の非金属無機材料(シリカ、アルミニウム酸化物、アルミニウム酸化物、アルミニウム水酸化物、アルカリ土類金属酸化物、アルカリ土類金属水酸化物、リン酸カルシウム、モレキュラーシーブ、活性炭または、Ti、Zr、Hf、V、Nb、Ta、Cr、Mo、W、Mn、Tc、Re、Fe、Co、Ni、Ru、Rh、Pd、Os、Ir、Pt、Cu、Ag、Au、Zn、Cd、Ga、In、Tl、Ge、Sn、Pb、Bi、LaおよびCeから選ばれる金属元素の水酸化物もしくはこれらの金属元素の非晶質酸化物等)、分散媒およびカルボン酸系化合物を含むことを特徴とするコーティング液。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 セラミックス、前記セラミックス以外の 非金属無機材料、分散媒およびカルボン酸系化合物を含 むことを特徴とするコーティング液。

【請求項2】 セラミックスが、 結晶質である請求項1 記載のコーティング液。

【請求項3】 非金属無機材料が、シリカ、アルミニウム酸化物、アルミニウム水酸化物、アルミノ珪酸塩、アルカリ土類金属酸化物、アルカリ土類金属水酸化物、リン酸カルシウム、モレキュラーシーブ、活性炭または、Ti、Zr、Hf、V、Nb、Ta、Cr、Mo、W、Mn、Tc、Re、Fe、Co、Ni、Ru、Rh、Pd、Os、Ir、Pt、Cu、Ag、Au、Zn、Cd、Ga、In、Tl、Ge、Sn、Pb、Bi、LaおよびCeから選ばれる金属元素の水酸化物もしくはこれらの金属元素の非晶質酸化物である請求項2記載のコーティング液。

【請求項4】 基材表面に、請求項1~3のいずれか1 項に記載のコーティング液を用いて膜形成してなる光触 媒機能製品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、コーティング液および光触媒機能製品に関するものである。このコーティング液は、各種材料へ親水性等を付与するために利用されるものである。

[0002]

【従来の技術】これまでに種々のコーティング液が報告 されている。特に近年、各種材料の表面を光触媒的に親 水性にする方法およびそのときに用いるコーティング液 30 が注目されている。ここで、「光触媒的に親水性にす る」とは、材料表面にある膜中の触媒を光照射により活 性化して、膜をそれ自身親水性とするか、膜表面にある 低親水性物質(親油性物質等)を分解して膜の親水性を 回復させるか、またはこれらの両方を行うことを意味す る。このような膜を形成するものとして、光触媒用酸化 チタンコーティング液が市販されている。ところが、市 販の光触媒用酸化チタンコーティング液から得られる膜 は、太陽光が照射されると、ある程度の親水性を有して 防曇効果や自己洗浄効果を示すものの、親油性物質の汚 40 染が膜全面にまで一旦広がると、親水性を回復するまで に長時間が必要となる問題があり、改良が要望されてい た。

【0003】また屋外の側壁や標識等では風雨、降雪に曝されることがあり、消波プロック等では荒天時に波に激しくあらわれることから、これらの表面に形成する膜は、親水性に加えて十分な機械的強度をもつことが必要であった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、親油性物質 50 ≦20〕、オキシ硫酸チタン〔TiOSC4・nH2〇、

2

で汚染されても光照射によって容易に親水性を回復し、かつ機械的強度に優れる膜を有する光触媒機能製品およびこのような膜を形成できるコーティング液およびそれを用いてなる光触媒機能製品を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、親水性を 損なうことなく機械的強度を高めた膜の形成方法につい て検討した結果、ある種の非金属無機材料および有機物 を含むコーティング液からは、親油性物質で汚染されて も光照射によって容易に親水性を回復する膜であって、 かつ機械的強度に優れるものが得られることを見出し て、本発明を完成するに至った。

【0006】すなわち本発明は、セラミックス、前記セラミックス以外の非金属無機材料、分散媒およびカルボン酸系化合物を含むことを特徴とするコーティング液を提供するものである。

【0007】また本発明は、基材表面に、前記のコーティング液を用いて膜形成してなる光触媒機能製品を提供20 するものである。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明のコーティング液は、セラミックス、前記セラミックス以外の非金属無機材料、分散媒およびカルボン酸 系化合物を含む。

【0009】コーティング液に含まれるセラミックス は、膜の構成成分となり、かつ膜としたとき可視光、紫 外光のような光の照射に対して光触媒活性を示すことが できる非金属無機材料であればよく、例えば、Ti、Z r, Hf, V, Nb, Ta, Cr, Mo, W, Mn, T c, Re, Fe, Co, Ni, Ru, Rh, Pd, O s, Ir, Pt, Cu, Ag, Au, Zn, Cd, G a, In, Tl, Ge, Sn, Pb, Bi, La, Ce のような金属元素の1種または2種以上の酸化物、窒化 物、硫化物、酸窒化物または酸硫化物等が挙げられる。 中でも、光照射により高い触媒活性を示す、Ti、Wま たはNbの酸化物の適用が推奨され、とりわけ、アナタ ーゼ型酸化チタンが好ましい。このセラミックスは、平 均粒子径500 n m以下の粒子であることが好ましく、 さらには200nm以下、とりわけ100nm以下の粒 子であることが好ましい。セラミックスが平均粒子径5 00 nmを超える粒子であると、長期間保管したとき、 セラミックスが沈降する不具合が生じることがある。ま たこのセラミックスは、光触媒的に親水性を示す膜が得 られやすいことから、結晶質のものであることが好まし 17.

【0010】上のアナターゼ型酸化チタンは、例えば、 三塩化チタン [TiCl₃]、四塩化チタン [TiC l₄]、硫酸チタン [Ti(SO₄)₂・mH₂O、0≤m ≤20]、オキシ硫酸チタン [TiOSC₄・nH₂O

0≤n≤20]、オキシ塩化チタン [TiOCl₂] の ようなチタン化合物と、水酸化ナトリウム、水酸化カリ ウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、アンモニア、ヒ ドラジン、ヒドロキシルアミン、モノエタノールアミ ン、非環式アミン化合物、環式脂肪族アミン化合物のよ うな塩基をpH2~7、好ましくはpH3~5で反応さ せ、得られる生成物にアンモニアのような塩基を混合 し、熟成した後、この熟成物を洗浄、乾燥し、焼成する 方法、またはオキシ硫酸チタンのようなチタン化合物と 過酸化水素の混合溶液に、該チタン化合物を水酸化チタ ンにするための必要量を超える量のアンモニアを混合し て反応させた後、この生成物を固液分離して得られる固 形物を洗浄、乾燥し、300℃~500℃で焼成する方 法等で調製することができる。この酸化チタンには、必 要に応じて、タングステン酸化物、ニオブ酸化物、鉄酸 化物、ニッケル酸化物のような固体酸性を示す化合物ま たはランタン酸化物、セリウム酸化物、亜鉛酸化物のよ うな固体塩基性を示す化合物や、ビスマス酸化物やイン ジウム酸化物のような化合物を担持してもよい。

して、酸化タングステン (WO3) を用いるとき、この 酸化タングステンは、例えば、メタタングステン酸アン モニウムのようなタングステン化合物を焼成する方法で 得ることができる。焼成は、タングステン化合物を酸化 タングステンにすることができる条件で行えばよく、例 えば、250℃~600℃の空気中で行うことができ る。また酸化ニオブ (N b2O5) は、例えば、シュウ酸 水素ニオブのようなニオブ化合物を焼成する方法、また はニオブペンタエトキシド、ニオブペンタイソプロポキ シドのようなニオプアルコキシドをアルコールに溶解 し、この溶液に無機酸とアルコールとからなる酸性溶液 を混合し、濃縮して粘稠溶液を得、これを焼成する方法 で得ることができる。

【0012】ここでは、光照射により高い触媒活性を示 すアナターゼ型酸化チタン、酸化タングステンまたは酸 化ニオブが分散質であるコーティング液について詳しく 述べたが、分散質として、前記の酸化チタン、酸化タン グステンまたは酸化ニオブ以外の、例えば酸化亜鉛 (2) nO)、硫化亜鉛(ZnS)、酸化錫(SnC2)のよ うなセラミックスを含むコーティング液についても、後 で示す非金属無機材料およびカルボン酸系化合物を含む ものであれば、同様に、持続的に親水性を示し、かつ高 い機械的強度を有する膜を形成可能なコーティング液と して用いることができる。

【0013】コーティング液に含まれる非金属無機材料 は、前記セラミックス以外のものであり、例えば、非晶 質シリカ、シリカゾルのようなシリカ、非晶質アルミ ナ、アルミナゾルのようなアルミニウム(水)酸化物、ゼ オライト、カオリナイトのようなアルミノ珪酸塩、酸化 マグネシウム、酸化カルシウム、酸化ストロンチウム、

酸化パリウム、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウ ム、水酸化ストロンチウムおよび水酸化パリウムのよう なアルカリ土類金属(水)酸化物、リン酸カルシウム、モ レキュラーシープまたは活性炭である。またこの非金属 無機材料は、Ti、Zr、Hf、V、Nb、Ta、C r, Mo, W, Mn, Tc, Re, Fe, Co, Ni, Ru, Rh, Pd, Os, Ir, Pt, Cu, Ag, A u, Zn, Cd, Ga, In, Tl, Ge, Sn, P b、Bi、LaまたはCeのような金属元素の水酸化物 またはこれらの金属元素の非晶質酸化物であってもよ い。これらは1種または2種以上組み合わせて用いるこ とができる。これらの非金属無機材料は、乾燥したとき 比表面積が大きくなる傾向にあることから、セラミック スとの接触および非金属無機材料同士の接触の面積が大 きくなって、それぞれの結合を強固なものにしていると 推察される。非金属無機材料の量は、コーティング液中 のセラミックスに対して、通常0.01モル倍以上、好 ましくは0.05モル倍以上である。非金属無機材料の 量が多いほど、膜にしたときの機械的強度が向上する。 【0011】コーティング液に含まれるセラミックスと 20 一方、非金属無機材料の量があまり多くなると、機械的 強度は向上するものの、光触媒活性は低下することがあ るので、コーティング液中のセラミックスに対して、5 モル倍以下、さらには2モル倍以下であることが好まし 11

> 【0014】コーティング液に含まれるカルボン酸系化 合物は、例えば、ギ酸、酢酸、プロピオン酸のようなモ ノカルボン酸、蓚酸、グルタル酸、コハク酸、マロン 酸、マレイン酸、アジピン酸のようなジカルボン酸、ク エン酸のようなトリカルボン酸、酢酸アンモニウム、蓚 30 酸アンモニウム、蓚酸水素アンモニウム、クエン酸アン モニウム、クエン酸水素アンモニウムのようなカルポン 酸アンモニウム、蓚酸リチウム、蓚酸水素リチウム、蓚 酸ナトリウム、蓚酸水素ナトリウム、蓚酸カリウム、蓚 酸水素カリウムのようなカルボン酸のla族金属(アルカ リ金属) 塩、蓚酸マグネシウム、蓚酸カルシウム、蓚酸 ストロンチウム、蓚酸パリウムのようなカルボン酸のII a族金属(アルカリ土類金属)塩、蓚酸イットリウムの ようなカルボン酸のIIIa族金属塩、蓚酸パナジウム、蓚 酸ニオブ、蓚酸タンタルのようなカルボン酸のVa族金属 塩、蓚酸クロム、蓚酸モリプデン、蓚酸タングステンの ようなカルボン酸のVIa族金属塩、蓚酸マンガンのよう なカルボン酸のVIIa族金属塩、蓚酸鉄、蓚酸鉄アンモニ ウム、蓚酸コパルト、蓚酸ニッケル、蓚酸ルテニウム、 蓚酸ロジウム、蓚酸パラジウム、蓚酸オスミウム、蓚酸 イリジウム、蓚酸白金のようなカルボン酸のVIII族金属 塩、蓚酸銅、蓚酸銀、蓚酸金のようなカルポン酸のIb族 金属塩、蓚酸亜鉛のようなカルボン酸のIIb族金属塩、 蓚酸アルミニウム、蓚酸ガリウム、蓚酸イリジウムのよ うなカルボン酸のIIIb族金属塩、蓚酸ゲルマニウム、蓚 50 酸錫、蓚酸鉛のようなカルポン酸のIVb族金属塩、蓚酸

ランタン、蓚酸セリウム、蓚酸サマリウムのようなカル ボン酸のランタノイド塩等である。また、本発明のコー ティング液を製造するにあたっては、カルボン酸系化合 物として、上記各化合物のほか、分散媒中でこれらとな り得る化合物、例えば、上記カルボン酸塩の水和物やカ ルポン酸無水物を用いることもできる。カルボン酸塩の 水和物を用いた場合、分散媒中にはカルボン酸塩が含ま れることになり、またカルボン酸無水物を用いた場合、 分散媒中にはカルボン酸が含まれることになる。このよ うなカルボン酸系化合物を含むことにより、コーティン グ液は高い親水性を示す膜、すなわち膜全面が親油性物 質で汚染された場合でも、光照射により親水性を回復し て、持続的に親水性を示す膜を形成することが可能とな る。カルボン酸系化合物の量は、コーティング液中のセ ラミックスに対して、通常0.005モル倍以上であ る。カルボン酸系化合物の量は多いほど、コーティング 液中のセラミックスの分散安定性が向上し、かつ得られ る膜の親水性が向上するので好ましく、例えば0.01 モル倍以上、さらには0.03モル倍以上であることが 好ましい。一方、カルボン酸系化合物の量があまり多く 20 化物または酸硫化物等である。これらは1種または2種 なると、量に見合う効果が得られないばかりか、得られ る膜の親水性が低下することがあるので、400モル倍 以下、さらには5モル倍以下であることが好ましい。

【0015】本発明において、セラミックスを分散させ る分散媒には、各種の水性媒体、エタノール、メタノー ル、2-プロパノール、ブタノールのようなアルコール 性媒体、アセトン、2-プタノンのようなケトン性媒体 等を適用することができる。用いる分散媒は、コーティ ング液に含ませるカルボン酸系化合物を溶解するもので あることが好ましく、カルボン酸系化合物に応じて適宜 30 選択することが好ましい。コーティング液に含ませるカ ルポン酸系化合物が蓚酸の金属塩である場合、その金属 塩の多くのものは水溶性であるので、分散媒には水性媒 体、具体的には、イオン交換水のような水、過酸化水素 水を用いることができる。またその金属塩が水に難溶性 であっても蓚酸を併用することにより、水に溶解させる ことができる場合がある。

【0016】またコーティング剤には、その使用方法、 用途に応じて、上で示したカルボン酸系化合物以外の有 機化合物を含ませることができる。この有機化合物とし 40 すコーティング液中のカルボン酸系化合物の一部を除去 ては、例えば、シリル化剤や界面活性剤がある。

【0017】特定の非金属無機材料および有機物を含 む、本発明のコーティング剤を用いることにより、親水 性を示す、強固な膜を形成することができる。膜形成 は、例えば、ガラス、プラスチック、金属、陶磁器、コ ンクリートのような基材の表面にコーティング剤を塗布 した後、この基材を室温~200℃の空気中で保持する 方法、または基材表面にコーティング剤を塗布した後、 80~200℃の熱風を吹き付ける方法で行うことがで きる。こうして形成される膜に、太陽光または水銀灯、

蛍光灯、ハロゲンランプ、ナトリウムランプ、発光ダイ オード、ELランプ、ガス灯等により光を照射すると、 膜は高い親水性を示す。

【0018】上で示したコーティング液は、例えば、セ ラミックスと、非金属無機材料と、カルボン酸系化合物 と、水性媒体、アルコール性媒体およびケトン性媒体か ら選ばれる分散媒とを混合し、この混合物に分散処理を 施す方法、またはセラミックスと、カルボン酸系化合物 と、前記分散媒とを混合し、この混合物に分散処理を施 した後、非金属無機材料を混合する方法により得ること ができる。

【0019】ここで用いるセラミックスは、X線回折で 求められる結晶構造をもつ、金属元素と酸素、窒素また はイオウとの化合物であればよく、例えば、Ti、Z r, Hf, V, Nb, Ta, Cr, Mo, W, Mn, T c, Re, Fe, Co, Ni, Ru, Rh, Pd, O s, Ir, Pt, Cu, Ag, Au, Zn, Cd, G a, In, Tl, Ge, Sn, Pb, Bi, Lastk Ceのような金属元素の酸化物、窒化物、硫化物、酸窒 以上組合せて用いることができる。

【0020】セラミックスと混合されるカルボン酸系化 合物には、上で示したモノカルボン酸、ジカルボン酸、 トリカルボン酸、カルボン酸アンモニウム、カルボン酸 のアルカリ金属塩、カルボン酸のアルカリ土類金属塩、 カルボン酸のIIIa族金属塩、カルボン酸のVa族金属塩、 カルボン酸のVIa族金属塩、カルボン酸のVIIa族金属 塩、カルボン酸のVIII族金属塩、カルボン酸のIb族金属 塩、カルボン酸のIIb族金属塩、カルボン酸のIIIb族金 属塩、カルボン酸のIVb族金属塩およびカルボン酸のラ ンタノイド塩のほか、これらとなり得る化合物、例えば 上のカルボン酸塩の水和物、無水カルボン酸等がある。 カルボン酸系化合物の混合量は、通常、所望とするコー ティング液のカルボン酸系化合物含有量に見合う量であ ればよい。セラミックスを分散させる観点からは、カル ポン酸系化合物を多く用いるほど、容易に分散できるの で、所望とするコーティング液のカルボン酸系化合物含 有量より多くのカルボン酸系化合物を混合して、分散処 理を行ってもよい。この場合には、分散処理後、後で示 する操作を施す。また分散処理時、必要に応じて、酸ま たは塩基を添加することによるpHを調整する操作が施 される。このとき用いる酸としては、例えば、塩酸、硝 酸、リン酸、硫酸等が挙げられ、塩基としては、例え ば、アンモニア、尿素、ヒドラジン、水酸化リチウム、 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化セシウム、 水酸化ルビジウム等が挙げられる。

【0021】分散処理は、例えば、湿式ミルによる方 法、超音波照射による方法、または混合物を急激に減圧 50 したり、高速回転する羽根で攪拌して、液中に空洞 (キ

7

ャピティ)を発生させ、その空洞が消滅するときに生じ る圧力変化を利用する方法、攪拌羽根やスクリュー等の 回転により発生するせん断力で分散する方法等で行うこ とができる。これらの方法は、単独で行うこともできる し、2以上組合せて行うこともできる。湿式ミルによる 方法の場合、分散媒体としてジルコニア、アルミナのよ うな材質からなるビーズまたはポールを用いることがで きる。これらの外径は、0.65mm以下、さらには 0. 5 mm以下、とりわけ 0. 3 mm以下であることが 好ましい。また超音波照射による方法の場合、分散処理 10 は、セラミックス1g当り超音波出力として通常1Wh 以上、好ましくは10Wh以上、また10kWh以下、 好ましくは3kWh以下となる条件で行うことができ る。これらの分散処理は、前記セラミックス主成分の結 晶構造を実質的に変えることなく、すなわちセラミック ス主成分について、相転移させることなくX線回折スペ クトルから求められる結晶構造を保持することができる 条件で行うことが好ましく、例えば90℃未満の温度で 行うことが推奨される。セラミックスの結晶構造を保持 する観点からは、低温で分散処理を行うことが好まし く、80℃以下、さらには75℃以下で行うことがより 好ましい。一方、分散処理の温度があまり低くなると、 得られるコーティング液の安定性が低下することがある ので、10℃以上、さらには20℃以上が適当である。 分散処理の時間は、分散処理の温度、使用する装置の種 類に応じて適宜選択すればよく、通常1分以上、好まし くは1時間以上、また50時間以下、好ましくは24時 間以下である。分散処理は、複数回に分けて行ってもよ

【0022】分散処理された混合物には、必要に応じ て、遠心分離による粗大粒子を除去する操作または希釈 によるセラミックス含有量を調整する操作が施される。 また、所望とするカルボン酸系化合物含有量に対して過 剰のカルボン酸系化合物を用いて分散処理された混合物 には、カルボン酸系化合物の一部を除去する操作を施し て所定の濃度に調整する。カルボン酸系化合物の除去 は、例えば、光照射、加熱、酸化剤もしくは還元剤の添 加、イオン交換膜処理、オゾン処理または水熱処理等に より行うことができる。さらに、分散処理された混合物 には、必要に応じて、酸または塩基を添加することによ るpHを調整する操作が施される。このとき用いる酸と しては、例えば、塩酸、硝酸、リン酸、硫酸等が挙げら れ、塩基としては、例えば、アンモニア、尿素、ヒドラ ジン、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリ ウム、水酸化セシウム、水酸化ルビジウム等が挙げられ る。

【0023】分散処理された混合物または任意の前記操作を施された混合物は、コーティング液として使用することができる。コーティング液のセラミックス含有量は、膜形成対象である基材の種類、所望とする膜の厚み 50

8

に応じて適宜選択すればよいが、通常 0. 1 重量%以上、3 0 重量%以下であり、好ましくは1 重量%以上、1 0 重量%以下である。このコーティング液をガラス、プラスチック、金属、陶磁器、コンクリートのような材料に塗布し、乾燥することにより、基材表面に膜を形成することができる。

【0024】本発明のコーティング液は、光が当たらない条件で保管することが好ましく、例えば暗室で保管したり、または紫外線および可視光線の透過率が各々10%以下の遮光性容器に入れて保管することが好ましい。コーティング液を透明ガラス製容器に入れて、照明装置がある屋内に長期間保管した場合には、平滑な膜を形成することが困難になることがある。

【0025】本発明の光触媒機能製品は、基材表面に、 前記のコーティング液を用いて膜形成してなる。

【0026】基材としては、光触媒機能製品を構成する 各種材料が挙げられ、例えば、ガラス、プラスチック、 金属、陶磁器、コンクリート等がある。膜形成は、スピ ンコート、ディップコート、ドクターブレード、スプレ ーまたはハケ塗り等により行うことができる。膜形成で は、通常、コーティング液をスプレーまたはハケ塗り等 した後、乾燥操作を行う。乾燥温度は、コーティング液 に含まれる分散媒および非金属無機材料の種類に応じ て、適宜選定すればよい。この光触媒機能製品は、通 常、その表面に厚さ 0.02μ m以上、好ましくは0.1 μ m以上、また1 μ m以下の膜を有するものである。 この膜が光照射で活性化されることにより、膜は親水性 を示して、光触媒機能製品の汚れを防止したり、また曇 りを防止したりする。光触媒機能製品の例としては、窓 30 硝子、鏡、洗面台、タイル、道路側壁、道路標識、道路 照明灯、道路反射鏡、遮音板、建物外壁、街路灯、門 柱、門、郵便ポスト、雨どい、瓦、太陽電池、太陽熱温 水器、自動車、自転車、電車、飛行機、船、ドアミラ 一、コンテナ、冷蔵庫、電子レンジ、食器乾燥機、消波 ブロック、テント、犬小屋、自動販売機等が挙げられ る。

[0027]

【実施例】以下、本発明を実施例により詳細に説明する。本実施例では、酸化チタンコーティング液について述べるが、本発明は本実施例に限定されるものではない。

【0028】実施例1

オキシ硫酸チタン(テイカ製)3388gを水2258 gに溶解させ、得られた溶液に35重量%過酸化水素水 (キシダ化学製)1309gを添加して、混合溶液を調 製した。pH電極と、このpH電極に接続され、25重 量%アンモニア水(試薬特級、和光純薬工業製)を供給 してpHを一定に調整する機構を有するpHコントロー ラーとを備えた反応容器にイオン交換水4700gを入 れた。pHコントローラーのpH設定を4とし、水のp 9

Hを希硫酸を用いて設定値に調整した。またアンモニア 水を供給するときの速度は17.9ml/分に設定し た。この反応容器では、容器内の液のpHが設定値より 低くなると、アンモニア水が供給されはじめ、pHが設 定値になるまで前記速度にて連続供給される。この反応 容器に、117rpmで攪拌しながら、上で得られた混 合溶液を14.9ml/分で添加し、pHコントローラ ーにより反応容器に供給されるアンモニア水と反応させ て、生成物を得た。このときの反応温度は、23℃~3 5℃の範囲であった。得られた生成物を攪拌しながら1 10 時間保持し、ついで25重量%アンモニア水(試薬特 級、和光純薬工業製)を供給して、スラリーを得た。反 応容器に供給されたアンモニア水の合計量は3746g であり、オキシ硫酸チタンを水酸化チタンに変えるため に必要な量の2倍であった。上のスラリーを濾過し、得 られた固形物をイオン交換水で洗浄し、乾燥して、粉末 を得た。この粉末を370℃の空気中で1時間焼成した 後、室温まで冷却して、含水率15重量%の粒子状アナ ターゼ型酸化チタンを得た。

【0029】蓚酸二水和物〔C₂H₂O₄·2H₂O〕(二酸化硫黄自動分析機用試薬、和光純薬工業製)1.58

10

gを水88.42gに溶解させ、得られた蓚酸水溶液に上の粒子状アナターゼ型酸化チタン10gを混合した。この混合物を媒体攪拌式粉砕機(商品名"4TSG-1/8"、五十嵐機械製作所製)を用いて、媒体:外径0.3mmのジルコニア製ビーズ、処理温度:20℃、処理時間:9時間の条件で、分散処理して、混合液を得た。

【0030】この混合液100gとシリカゾル(商品名 "スノーテックスST-0"、日産化学工業製)20gを混合して、コーティング液を得る。ガラス板をアンモニア水と過酸化水素水の混合溶液に浸漬し、超音波洗浄し、ついで取り出したガラス板の片面に上記のコーティング液をハケ塗りし、自然乾燥して、膜を形成すれば、ガラス板に光触媒機能を付与することができる。

[0031]

【発明の効果】本発明のコーティング剤によれば、ガラス、プラスチック、金属、陶磁器、コンクリートのような材料の表面に親水性を付与することができる。また本発明の光触媒機能製品は親水性を示す強固な膜を有するものであり、この膜は汚れまたは曇りを防止するものであるので、この製品を用いれば、長期にわたって洗浄等の回数を低減できる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷ 識別記号 C 0 9 D 5/00

C 0 9 K 3/00

112

F I - 773-1, (参考)

C 0 9 D 5/00 Z C 0 9 K 3/00 R

1 1 2

(72)発明者 安東 博幸

愛媛県新居浜市惣開町5番1号 住友化学 工業株式会社内 Fターム(参考) 4G047 CA02 CB05 CC03 CD03 CD07

4G069 BA01A BA02A BA02B BA04A
BA04B BA05A BA07A BA08A
BA48A BB04A BB06A BB14A
BC08A BC15A BC16A BC20A
BC25A BC30A BC35A BC36A
BC42A BC43A BC52A BC53A
BC57A BC61A BC65A BC69A
BD05A CD10 DA06 EC22Y
ED02 FA03 FB23 ZA43A

4J038 AA01 HA146 HA186 HA426 HA436 HA446 HA456 JA43 KA06 KA09 NA06